PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-086682

(43) Date of publication of application: 29.03.1994

(51)Int.CI.

C12P 17/06 //(C12P 17/06 C12R 1:685) (C12P 17/06 C12R 1:66) (C12P 17/06 C12R 1:665)

(21)Application number: 04-271815

(71)Applicant: KOBE STEEL LTD

(22)Date of filing:

09.10.1992

(72)Inventor: TANIMURA HIROSHI

MIMURA MORIO

TAKAHARA YOSHIMASA

(30)Priority

Priority number: 04197019

Priority date : 23.07.1992

Priority country: JP

(54) PRODUCTION OF 4',7,8-TRIHYDROXYISOFLAVONE

(57) Abstract:

PURPOSE: To industrially and advantageously obtain the subject compound useful as an antioxidant, etc., by culturing a microorganism, belonging to the genus Aspergillus and having the ability to produce 4',7,8-trihydroxyisoflavone in a culture medium and collecting the resultant product from the culture. CONSTITUTION: A microorganism, belonging to the genus Aspergillus and having the ability to produce 4',7,8-trihydroxyisoflavone (e.g. Aspergillus niger IF04414) is inoculated into a culture medium, cultured at 25°C for 7 days, then inoculated into a liquid culture medium and cultured at 28°C for 96hr with a rotary shaker. The resultant culture is subsequently lyophilized and an 80% hydrous acetone is then added to the dried substance thereof. The obtained mixture is stirred and extracted with a homogenizer to separate a residue

and an extract by filtration. The obtained extract is concentrated under reduced pressure and the resultant extract is suspended in pure water. Ether is subsequently added to the suspension and

injected into a separating funnel and shaken to collect an ethereal layer. The solvent is distilled away under reduced pressure to efficiently afford the objective 4',7,8-trihydroxyisoflavone expressed by the formula at a low cost.

特開平6-86682

(43)公開日 平成6年(1994)3月29日

(51)Int.CL ⁵ C 1 2 P	17/06	滋別記号	庁内整理番号 8931-4B	FI	技術表示管所
# (C12P					
CI2R					
(C12P	17/06				
C12R	1:66)				

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全 9 頁) 最終頁に続く

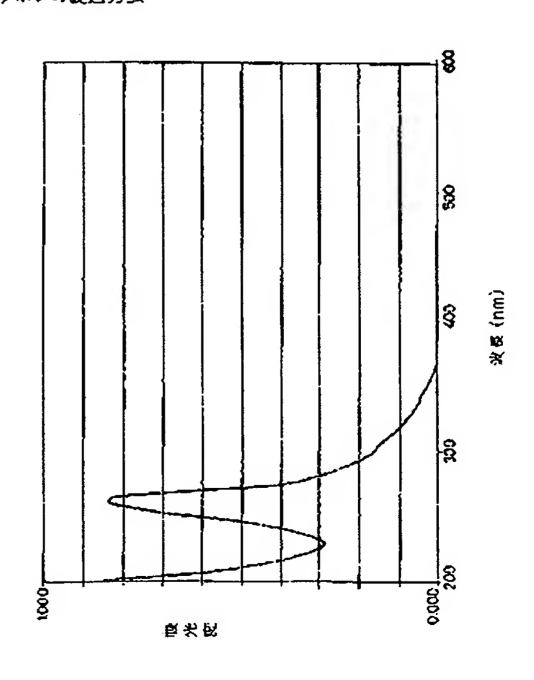
特顯平4-271815	(71)出題人	000001199 株式会社神戸製鋼所
平成 4 年(1992)10月 9 日		兵库県神戸市中央区脇浜町1丁目3巻18号
	(72) 発明者	谷村 博司
特願平4-197019		次域県つくば市観音台1丁目25番14号 株
平4(1992)7月23日		式会社种产型钢所筑波研究地区内
日本(JP)	(72) 発明者	三衬 精男
	1	次域県つくば市観音台1丁目25番14号 株
		式会社神戸製鋼所筑波研究地区内
	(72)発明者	高原 義昌
		茨城県つくば市観音台1丁目25番14号 林
		式会社神戸製鋼所筑波研究地区内
	(74)代理人	弁理士 植木 久一
	平成 4 年(1992)10月 9 日 特願平4-197019 平 4 (1992) 7 月23日	平成 4 年(1992)10月 9 日 特願平4-197019 平 4 (1992) 7 月23日 日本 (JP) (72)発明者

(54)【発明の名称】 4', 7, 8-トリヒドロキシイソフラボンの製造方法

(57)【要約】

【目的】 下式で示される4^{*}, 7、8-トリヒドロキシイソフラボンを安価で効率よく製造する方法を提供する。

【構成】 アスペルギルス展に届し、4¹, 7、8-トリヒドロキシイソフラボン生産能を有する微生物を培養し、培養物から4¹, 7、8-トリヒドロキシイソフラボンを採取する。またダイジン及び/またはダイゼインを含有する完全合成培地に培養することによって、分離精製工程を簡便にすることができる。



1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アスペルギルス層に廃し、下式で示される4、7、8-トリヒドロキシイソフラボン生産能を有する微生物を培地に培養して、培養物から4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンを採取することを特徴とする4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの製造方法。

【化1】

【請求項2】 前記微生物を、ダイジン及び/またはダイゼインを含有する完全合成絶地に培養して、培養物から4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンを採取する請求項1に記載の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は抗酸化剤等として有用な 4、7,8-トリヒドロキシインフラボンの製造方法 に関する。

[0002]

【従来の技術】4^{*}, 7、8-トリヒドロキシイソフラボンは下式で示される化合物で、イソフラボン類の1つである。

[0003]

[12]

【①①04】製造方法に関しては、化学台成法はカルマルカルの報告(Karmarkar、J. Sci. Industr. Res., 20B巻. 344頁(1961年))等があり、天然物からの抽出法としては放保国の培養液からの分離(ジャーナル・オブ・アンチバイオティクス、42巻、1344頁、1989年、特開平2ー124883号公報)等が知られている。4、7、8ートリヒドロキシイソフラボンには抗腫瘍活性や抗酸化作用が知られており、そのためより安価に効率よく工業的に製造する方法の開発が望まれていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】 本発明は以上のような 状況に鑑みてなされたものであって、その目的は、 4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンを安価で効 率よく製造する方法を提供しようとするものである。 100061

【課題を解決するための手段】上記課題を解決することのできた本発明の製造方法は、アスペルギルス廃に届し、下式で示される4 、7,8-トリヒドロキシイソフラボン生産能を有する微生物を培地に培養して、培養物から4,7、8-トリヒドロキシイソフラボンを採取することに要旨を有する。

19 [0007]

[ft3]

[0008]また本発明においては、前記版生物を、ダ 20 イジン及び/またはダイゼインを含有する完全合成培地 に培養して、培養物から4、7、8-トリヒドロキシ イソフラボンを採取することが好ましい。

[0009]

【作用】本発明者らは、4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの製造方法について種々検討した結果、アスペルギルス廃に属する微生物が、その経費物中に4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンを生産することを見出し、さらには完全合成絶地を用いることによって目的物の分解精製が簡便容易に行えることを見出して本発明を完成したものである。

【①①1①】本発明で使用する微生物は、アスペルギルス際に届し、4、7、8-トリヒドロキシイソフラボン生産能を有するものであれば特に調限されないが、例えば、アスペルギルス ニガー(Aspergillus antilus usamil)、アスペルギルス・ウサミ(Aspergillus awamori)、アスペルギルス・フェティデス(Aspergillus felldus)等が挙げられる。これらの微生物の代表例としてアスペルギルス・ニガー 「FO 4414が挙げられる。

【①①11】 これらの微生物の菌学的性質は「バージーズ・マニュアル・オブ・システマティック・バクテリオロジー;第8版、ザ・ウィリアムズ・アンド・ウィルキンス社出版)に記載されており、これら菌株は公的微生物保存機関から容易に入手できるものである。

【①①12】本発明においては、先ずアスペルギルス層に戻し、41、7,8-トリヒドロキシイソフラボンを 生産する能力を有する微生物が適当な培地に培養され 50 る。これらの微生物の培養においては、通常真菌類を培 3

養する方法が一般的に用いられる。

【10013】培地としては、下記に例示するように、微生物が同化し得る炭素源、消化し得る窒素源、更には必要に応じて無機塩などを含有させた培地が使用される。 炭素源:グルコース、フラクトース、マルトース、キシロース、マンニット、グリセリン、経室、デンブン、デキストリン、コーン・スチープ・リカー、ポテトエキス等

窒素源:ペプトン、肉エキス、酵母エキス、乾燥酵母、 大豆粉、大豆蛋白分解物、カゼイン、アミノ酸、尿素、 NZ-アミン、コーン・スチープ・リカー、フィッシュ ミール、硝酸塩、アンモニウム塩等

必要に応じて:ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、リン酸塩等の無機塩類、その他これら微生物の生育及び4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの生成を促進する重金層、微置栄養源、発育促進物質等

【①①14】また本発明者らが絶地に関して程々検討した結果、下記に例示するように、ダイジン及び/またはダイゼインを含有すると共に微生物が同化し得る炭素源、消化し得る窒素源、更には必要に応じて無機塩などを含有する完全合成絶地を使用することによって分離精製工程が簡便になることが判明した。

炭素源: グルコース, フラクトース、マルトース、キシロース, マンニット, グリセリン, デンプン, デキストリン等

窒素源: 硝酸塩、アンモニウム塩等

必要に応じて:ナトリウム塩,カリウム塩,カルシウム塩、マグネシウム塩、リン酸塩等の無機塩類,その他これら微生物の生育及び4、7,8-トリヒドロキシイソフラボンの生成を促進する重金属、微量栄養源、発育促進物質等

ダイジン及び/またはダイゼインの添加濃度: 0.01 ~5.0 mg/mlの範囲。

[0015]また上記いずれの培地を用いる場合でも好ましい培養条件として下記のものが挙げられる。

培養: 緩とうまたは通気損拌等の好気的条件下で行うの が望ましい。

培養温度: 20~35℃、好ましくは25~30℃の範 間。

培地p月:pH5~7程度の顕酸性が好ましい。

しかられる。 「りり」6」尚、これらの培地組成等の慈養条件は、使用する微生物の種類や外部の条件等に応じて好ましい結果が得られる様適直調節、選択されることは言うまでもない。また、液体慈養において発泡がある場合は、シリコンオイル、植物油、界面活性剤等の消泡剤を適宜使用すればよい。

【りり17】このようにして得られた培養物の全体、或は菌体若しくは培養液から4 、7、8-トリヒドロキシイソフラボンを採取することができる。まず培養物会体から採取する場合は、培養物を凍結乾燥してその凍結乾燥物を含水アセトンなどの含水親水性有機溶媒で抽出し、得られた抽出液を減圧濃縮する。得られた組物質は夏に、脂溶性物質の精製に通常用いられる公知の方法、例えばカラムクロマトグラフィーによって精製することができる。またダイジン及び/またはダイゼイインを含めてきる。またダイジン及び/またはダイゼイインを含む、まず造心分離で発養する場合、得られた強体の方法で抽出、分離、精製して4 、7、8-トリヒドロキシイソフラボンを

【①①18】また、培養濾液から4、7,8-トリヒ ドロキシイソフラボンを採取するには、得られた培養症 液を酢酸エチル等の非親水性有機溶媒で抽出するか、或 は活性炭、アルミナ、多孔性合成高分子、イオン交換樹 脂等の吸着剤に吸着させて酢酸エチルなどの溶出溶媒で 溶出し、得られた抽出液または溶出液を減圧濃縮し、前 記と同様の方法で分離精製することができる。

[0019]

得ることができる。

【実能例】以下に実施例を挙げて本発明を更に詳細に設明するが、下記実施例は本発明を制限するものではなく、前・後記の極旨を选脱しない範囲内で変更実施することは全て本発明の技術的範囲に包含される。

【0020】実施例1

れら微生物の生育及び4¹、7、8 - トリヒドロキシイ 39 <微生物の培養>微生物としてアスペルギルス・ニガーソフラボンの生成を促進する重金層、微置栄養源、発育 IFO 4414を用いた。

(a) グルコース2% (重量%の意味、以下同じ)、肉 エキス()、3%、ポリペプトン()、2%、塩化ナトリウ ム()、2%、酵母エキス()、2%を含む寒天斜面培地上 でアスペルギルス・ニガー 1FO 4414を25℃ 7日培養した。とのスラント1本の菌体を5()の加1容 置三角フラスコ中の、液体培地A(大豆粉10%含有、 pH6.())10(m1に接種し、ロータリーシェーカー(振幅6cm、毎分18)回転)にて28℃で96時 間培養して種母を得た。

(b) 種母と同様に調製した500m1容置三角フラスコ20本を滅菌し、上記方法で得られた種母3m1ずつを無菌操作にて額菌し、ロータリーシェーカー(振幅6cm、毎分180回転)を用いて28℃で96時間培養し、培養物約2000m1を得た。

【①①21】<培養物からの4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの抽出>得られた培養物を凍結乾燥し、その乾燥物に80%含水アセトンを添加し、ホモジナイザーで撹拌、抽出した。濾過によって残渣と抽出物を分離し、その抽出物を減圧滤縮して抽出物を24、9

ど得た。

<溶媒転終による4、2、8-トリヒドロキシイソフ ラボンの精製>得られた抽出物を絶水に懸濁した。それ にエーテルを添加し、分波ロートに注入して緩とう機で 緩とうした。静置して2層に分け、エーテル層を採取し て溶媒を減圧留去して41.7,8-トリヒドロキシイ ソフラボンを含有する結状物質を3.2g得た。 【① ①22】 <シリカゲルクロマトグラフィーによる 4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの精製>得 られた拡伏物質を予めクロロホルムを用いて充填された 10 内径30mm. 長さ400mmの「シリカゲル60」 (メルク社製) カラムに吸着させ、クロロボルムからメ タノールに段階的に変化させる窓出溶媒を用いてクロマ トグラフィーを行った。溶出液のうち4°, 7.8-ト リヒドロキシイソフラボンを含むフラクションを集めて 湖圧遺縮し、純度7.5%程度の41.7,8-トリヒ ドロキシイソフラボン含有國分を463mょ得た。 【0023】<高速液体クロマトグラフィーによる

5

4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの単能>得 られた41,7、8-トリヒドロキシイソフラボン含有 26 画分から4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの 純品を得るために次の高速クロマトグラフィーにより分 離錯製した。高速液体クロマトグラフィーは、送液ポン プとして「LC-6AD」(島淳製)、検出器として 「SPD-M6A」(島津製)、カラムはオクタドデシ ル化シリカゲルの「Develosil ODS-1 ①j 内径20mm、長さ250mm (野村化学製)を 用いた。上記で得た41、7,8-トリヒドロキシイソ フラボン含有画分462.6mgをメタノール2m!に 注入した。展開溶出溶媒としてメタノール10mMリン 酸緩鬆液(2:3)混合溶媒を用い、液長260mmの 紫外部吸収で4~, 7, 8-トリヒドロキシインフラボ ンに該当するビークを集めた。この画分を減圧濃縮し、 総水に懸濁してセプーバック・カートリッジC18(ウ ォーターズ製) に吸着させて脱塩を行い、メタノールで 溶出させた。この溶出物を源圧濃縮して4 , 7.8-トリヒドロキシイソフラボンの総品34.6mgを得 16.

は、各種機器分析(UV、IR、FAB-MS、NMR 等) 結果から41, 7, 8-トリヒドロキシイソフラボ ンであることを確認した。即ち、このものの紫外線吸収 スペクトルは、260 nmに極大を有していた。赤外線 吸収スペクトルは、3460、3200、1650、1 580, 1560, 1510cm⁻⁷に吸収極大を持って いた。また高速電子衝突式マススペクトル(FAB-M S)では分子イオンピークは271であり、このことか ち分子登は270であると判明した。これらの分析結果 を図し~5に示す。

【0025】実総例2

<微生物の培養>微生物としてアスペルギルス・ニガー IFO 4414を用いた。

5

(a)グルコース2%(重量%の意味、以下同じ)、内 エキス0.3%。ポリペプトン0.2%、塩化ナトリウ ム()、2%、酵母エキス()、2%を含む寒天料面培地上 でアスペルギルス・ニガー IFO 4414を25℃ 7日培養した。とのスラント2日金耳の菌体を500m 」容量三角フラスコ中のツァペック・ドックス培地(硝 酸ナトリウム(). 2%, リン酸第二カリウム()... 1%, 硫酸マグネシウム(0.05%)、塩化カリウム(0.05) %. 硫酸第一鉄(). () () 1%, グルコース3%. p H 6. 0) 100m!に接種し、ロータリーシェーカー (振幅6 cm、毎分180回転)にて28℃で96時間 培養して程母を得た。

(b) ダイゼイン(). () 5 mg/mlを添加したツァベ ック・ドックス培地100m!をいれた500m1容置 三角フラスコ20本を滅菌し、上記方法で得られた種母 3mlずつを無菌操作にて値菌し、ロータリーシェーカ ー (振幅6 cm、毎分180回転) を用いて28℃で9 6時間賠養し、培養物約2000m1を得た。

【0026】<培養物からの41,7、8-トリヒドロ キシイソフラボンの抽出>得られた培養物を凍結乾燥 し、その乾燥物に80%含水アセトンを添加し、ホモジ ナイザーで撹拌、抽出した。濾過によって残渣と抽出物 を分配し、その抽出物を返圧濃縮して抽出物を200m じ得た。

【①①27】<高速液体クロマトグラフィーによる 4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの単盤>得 溶解し、200μ1ずつ10回に分けてサンプルとして 36 られた抽出物から4,7、8-トリヒドロキシイソフ ラボンの総品を得るために次の高速クロマトグラフィー によって分離錯誤した。高速液体クロマトグラフィー は、送液ポンプとして「LC-6AD」(島連製)、検 出器としてフォトダイオード アレイ「SPD-M6 A」(島急製)、カラムはオクタドデシル化シリカゲル。 の「Develos!! ODS-10」、(内径20 mm 長さ250mm) (野村化学製)を用いた。上記 で得た抽出物200mgをメタノールに溶解し、サンプ ルとして注入した。展開溶出溶媒としてメタノール10 【①①24】尚、上記のようにして得られた終品の特進 40 mMリン酸緩衝液復合溶媒を用い、メタノール濃度を3 0%-60%に直線的に変化させて溶出を行い、波長2 60nmの紫外部吸収で4', 7, 8-トリヒドロキシ イソフラボンに該当するビークを集めた。この画分を減 圧渡縮し、純水に懸瀾してセプーバック・カートリッジ C18 (ウォーターズ製) に吸着させて脱塩を行い、メ タノールで溶出させた。この溶出物を減圧濃縮して 41、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの締品30 mgを得た。

> 【1)1)28】尚、上記のようにして得られた純品は、実 55 施倒1において得られた4', 7,8-トリヒドロキシ

7

イソフラボン純品と高速液体クロマトグラフィー分析に よる保留時間及びUVスペクトルを比較して、その結果 から4 , 7、8-トリヒドロキシイソフラボンである ことを確認した。これらの分析結果を図6~10に示 す。

[0029]

[発明の効果] 本発明は以上のように構成されており、 溶出 4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンを安価で効 【図 字よく製造する方法を提供できるようになった。この -ト 4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンは抗酸化剤 10 る。 管として有用である。 【図

【図面の簡単な説明】

【図1】4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの 紫外線吸収スペクトルである。

【図2】41.7,8-トリヒドロキシイソフラボンの 高速電子筒突マススペクトル (FAB-MAS) であ る。

【図3】41、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの*

* 1H-NMRスペクトルである。

【図4】4、7,8-トリヒドロキシイソフラボンの **C-NMRスペクトルである。

【図5】4 . 7,8-トリヒドロキシイソフラボンの 赤外線吸収スペクトルである。

【図6】高速液体クロマトグラフィーでのダイゼインの 溶出プロフィールである。

【図?】高速液体クロマトグラフィーでの4°、7,8 -トリヒドロキシイソフラボンの溶出プロフィールである

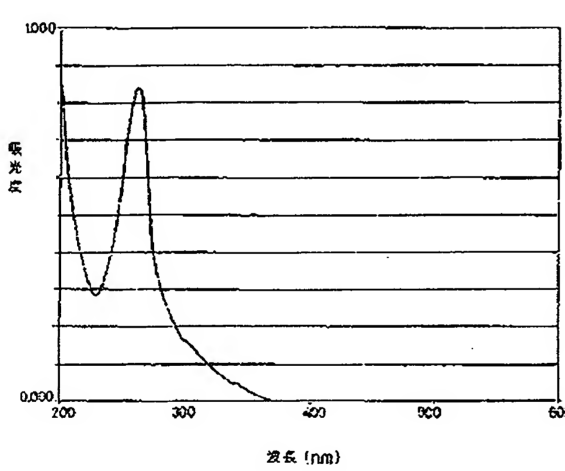
【図8】高速液体クロマトグラフィーでのダイゼイン添加ツァペック・ドックス培地培養抽出物の溶出プロフィールである。

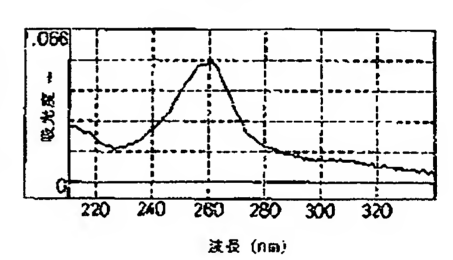
【図9】4、7、8-トリヒドロキシイソフラボンの UV吸収スペクトルである。

【図10】図7中の保密時間17分付近のピークのUV 吸収スペクトルである。

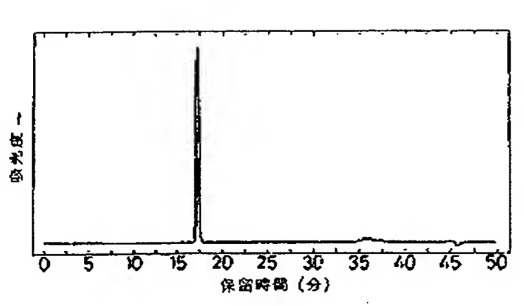
【図9】

[図]

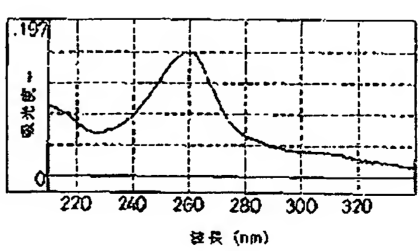


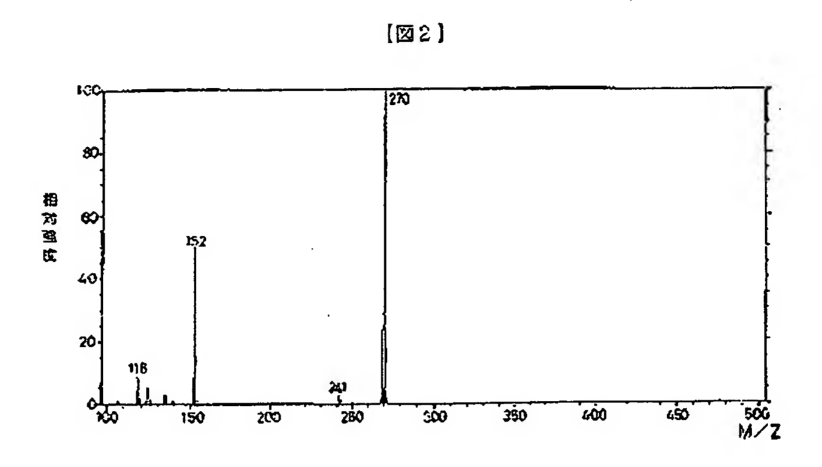


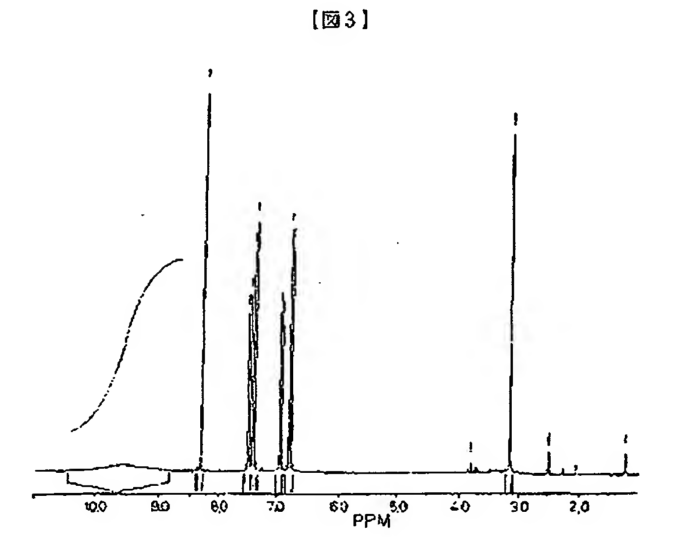
[図7]

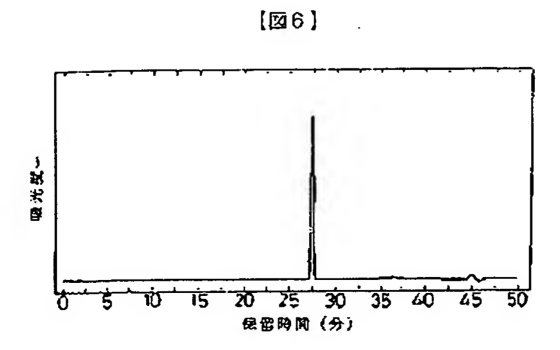


【图10】

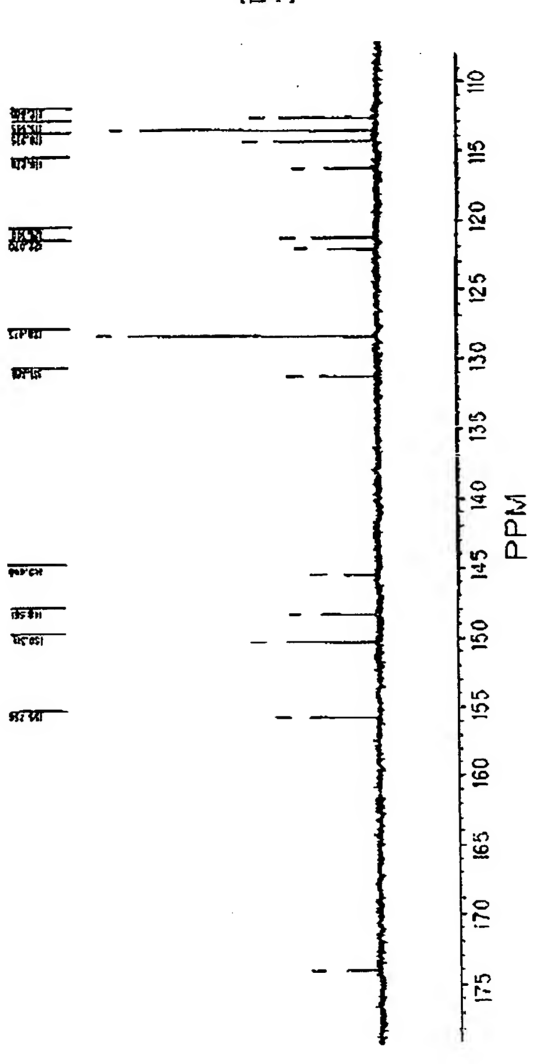




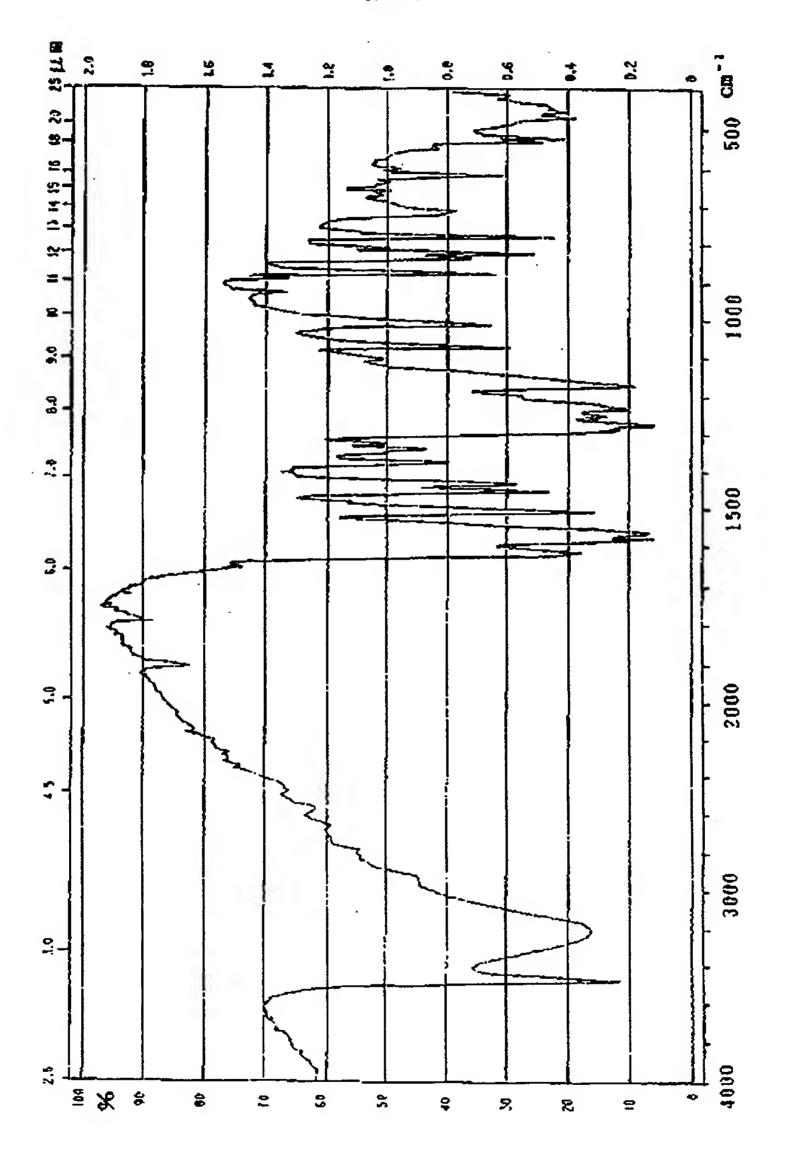


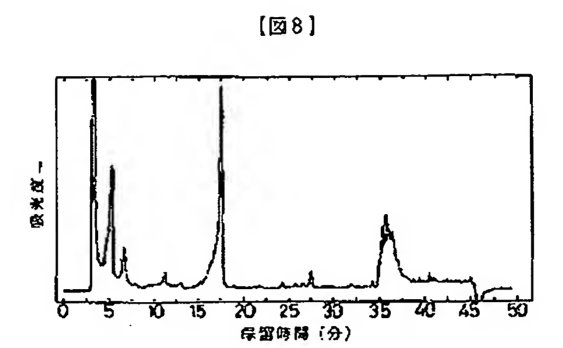












フロントページの続き

(51) Int.Cl.'

FΙ

技術表示箇所

(C 1 2 P 17/96 C 1 2 R: 1:665)